```
COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD
L2
         ANSWER 1 OF 1 WPIX
                                          WPIX
AN
         1994-045133 [06]
DNC C1994-020188
         Water absorbing agent - is obtd. by adding water adsorbing polymer with acidic gp. to polycationic cpd. contg. prim., sec. or tertiary amino gp., providing agent with controlled particle size, etc..
DC
         A14 P32
          (JAPC) NIPPON SHOKUBAI CO LTD
PA:
CYC
         JP 06000370 A 19940111 (199406)* 7p
JP 3107909 B2 20001113 (200060) 8p <--
JP 06000370 A JP 1992-159745 19920618; JP 3107909 B2 JP 1992-159745
PΙ
ADT
         19920618
FDT JP 3107909 B2 Previous Publ. JP 06000370
PRAI JP 1992-159745 19920618
AN 1994-045133 [06] WPIX
         JP 06000370 A UPAB: 19940322
         100 pts. wt. water absorbing polymer with acidic gp. such as partially
         neutralised polyacrylate polymer (particle size content below 149 microns
         = 15-75 wt.%) is added with polycationic cpd. contg. prim. amino gp., sec.
         amino gp. or tertiary amino gp., such as polyalkylene polyamine,
        amino gp. or tertiary amino gp., such as polyalkylene polyalmine, polyethylene imine, polyallyl amine, polyvinyl amine and polyether amine (1-10 pts. wt., Mw = 5000, pref. 10000-100000) to form water absorbing agent (water absorbing rate = 20-90 sec. pref. 30-70 sec. for 28g saline water/g. particle size content below 149 microns of less than or equal to 10 wt.%, particle size content of 149-500 microns of more than or equal to 50 wt.%). 55-95 pts. wt. of the obtd. agent and 55-5 pts. wt. crushed pulp
         are mixed and used as water absorbing water.

USE/ADVANTAGE - Water absorbing agent with controlled particle size, water absorbing rate and elasticity is obtd. by this method.
                  In an example, 100 pts. wt. polyacrylate resin particle and 6 pts.
         wt. epoxy resin are mixed, permeated through mesh (opening size = 840 microns) and added with 0.5 pts. wt. aerosil to form water absorbing
         agent.
         Dwg.0/0
```

(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int. Cl. 7

(12)特 許 公 報 (B2)

F I

(11)特許番号

特許第3107909号

(P3107909)

(45)発行日 平成12年11月13日(2000.11.13)

識別記号

(24) 登録日 平成12年9月8日(2000.9.8)

C08L101/14 A61F 13/00 B01J 20/26	350	C08L101/14 A61F 13/00 B01J 20/26	350 D
	•		請求項の数16 (全8頁)
(21) 出願番号	特願平4-159745	(73)特許権者	000004628 株式会社日本触媒
(22)出願日	平成4年6月18日(1992.6.18)		大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1 号
(65)公開番号 (43)公開日 審査請求日	特開平6-370 平成6年1月11日(1994.1.11) 平成9年4月25日(1997.4.25)	(72)発明者 (72)発明者 (72)発明者 (74)代理人	原田 信幸 大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会 社 日本触媒 中央研究所内 和田 克之 大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会 社 日本触媒 中央研究所内 下村 忠生 大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会 社 日本触媒 中央研究所内 100072349 弁理士 八田 幹雄 (外 1名)
		審査官	中村 泰三

(54)【発明の名称】吸水剤およびその製造方法

1

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】 149μm以下の粒子が10重量%より も少なく、かつ生理食塩水28g/吸水剤gを吸水する 際に吸水速度が20~90秒の範囲である粒子状の吸水 剤であって、かつこのようにして得られる膨潤ヒドロゲルに直径15/32インチ (約11.9mm) の鋼球 (JIS B-1501の鋼球)を20cmの高さから 自由落下させたときに、該鋼球が膨潤ヒドロゲルから弾 むか、もしくは静止後、膨潤ヒドロゲルへの該鋼球 (約 11.9mm) の侵入がないことを特徴とする吸水剤。 【請求項2】 該粒子状の吸水剤が149μm以下の粒 子が10重量%よりも少なく、かつ149~500μm の粒子が50重量%以上に粒子制御されたものである請 求項1に記載の吸水剤。

【請求項3】 該粒子状の吸水剤が造粒されたものであ

2

最終頁に続く

る請求項1または2に記載の吸水剤。

【請求項4】 該吸水速度が30~70秒である請求項1~3のいずれか一つに記載の吸水剤。

【請求項5】 149μm以下の粒径を有する粒子が15~75重量%の範囲の酸性基を有する吸水性架橋重合体粒子100重量部に対し、分子量5,000以上の第1級アミノ基、第2級アミノ基、第3級アミノ基およびそれらの塩よりなる群から選ばれた少なくとも1種を含むポリカチオン化合物を1~10重量部含有する水性液として添加混合することを特徴とする吸水剤の製造方法。

【請求項6】 149μm以下の粒径を有する粒子が25~65重量%の範囲である請求項5に記載の吸水剤の製造方法。

【請求項7】 該酸性基を有する重合体粒子が部分中和

ポリアクリル酸塩架橋重合体粒子である請求項5または 6に記載の吸水剤の製造方法。

【請求項8】 ポリアクリル酸塩架橋重合体粒子が水溶 液重合により得られたものである請求項7に記載の吸水 剤の製造方法。

【請求項9】 該ポリカチオン化合物がポリアルキレン ポリアミン、変性ポリエチレンイミン、ポリアリルアミ ン、ポリビニルアミンおよびポリエーテルアミンよりな る群よりなる群から選ばれた少なくとも1種のものであ る請求項5~9のいずれか一つに記載の吸水剤の製造方 10

【請求項10】 該ポリカチオン化合物がポリエチレン イミンである請求項5~9のいずれか一つに記載の吸水 剤の製造方法。

【請求項11】 該ポリカチオン化合物の分子量が1 0,000~100,000の範囲である請求項5~1 0のいずれか一つに記載の吸水剤の製造方法。

【請求項12】 該吸水性架橋重合体粒子に該ポリカチ オン化合物を添加混合してなる吸水剤は、149μm以 下の粒子が10重量%よりも少なく、かつ149~50 20 0μmの粒子が50重量%以上に粒子制御されたもので ある請求項5~11のいずれか一つに記載の吸水剤の製 造方法。

【請求項13】 該吸水剤は造粒により得られたもので ある請求項5~12のいずれか一つに記載の吸水剤の製 造方法。

【請求項14】該ポリカチオン水性液の濃度が10~9 0 重量%である請求項5~13のいずれか一つに記載の 吸水剤の製造方法。

【請求項15】 請求項1~4のいずれか一つに記載の 吸水剤55~95重量部および粉砕パルプ55~5重量 部の混合物よりなる吸水体。

【請求項16】 請求項15に記載の吸水体を用いた体 液吸収物品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、制御された吸水速度お よび優れたゲル弾性を有する新規な吸水剤およびその製 造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、合成の吸水剤、いわゆる吸水性樹 脂が開発され、生理用ナプキン、使い捨ておむつ等の衛 生材料の構成素材としてのみならず、止水材、結路防止 材、さらに鮮度保持材、溶剤脱水材等の産業用途、緑. 化、農園芸などの保水、吸水の必要な用途に実用化され つつある。

【0003】この種の吸水性樹脂としては、カルボキシ メチルセルロース架橋体、架橋ポリオキシエチレン、架 橋された澱粉-アクリル酸塩グラフト共重合体、部分中 和架橋ポリアクリル酸、ビニルアルコールーアクリル酸 50 このようにして得られる膨潤ヒドロゲルに直径15/3

塩共重合体などが知られている。特に、これら吸水性樹 脂を衛生材料分野に適用する場合、その吸水速度が重要 であることが開示されており、吸水速度を向上させるた めの改質方法について数多くの提案がなされている。例 えば、ポリビニルアルコール等の水溶性高分子化合物に よる樹脂の被覆(特開昭57-168, 921号公 報)、多価金属塩による表面イオン架橋処理(特開昭6 0-163, 956号公報、米国特許第4, 043, 9 52号、4, 295, 987号、4, 558, 091 号、4,693,713号等)、比較的低分子量のカチ オン性化合物による表面イオン架橋処理(特開昭60-135, 432号公報、特開昭61-293, 246号 公報、特開平2-248, 404号公報、米国特許第 4, 755, 562号等)、吸水性樹脂微粒子を造粒す る方法(特開昭57-187,306号公報、特開昭6 1-97, 333号公報、特開昭63-154, 766 号公報、特開平3-501, 493号公報、欧州特許第 326, 382号、米国特許第5, 002, 986号 等) 等である。

【0004】しかしながら、従来の吸水性樹脂の改質方 法は、吸水性樹脂が水性液体と接触したときに出来る限 り速やかに吸水するように設計することを目的としてお り、意図的にその吸水速度をコントロールしようとする 試みはほとんどなされておらず、どの程度吸水速度がコ ントロールされればその吸水特性が最大限発揮できるか 詳細に検討された例も知られていない。また、吸水速度 は吸水性樹脂の表面積を大きくすれば速くなるものの、 表面積を大きくすればする程、その物理的なゲル弾性は 低下するという欠点を併発するため、設計どおりの吸水 能力を発揮できなかった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らはそのよう な現状に鑑み、鋭意検討を加えた結果、吸水速度を特定 範囲に制御し、物理的ゲル弾性を改善した吸水剤が、著 しくすぐれた吸収挙動を示すことを見出し、本発明に到 達した。

【0006】従って、本発明の目的は、吸水性樹脂の吸 収能を最大限に発揮できる新規な吸水剤およびその製造 方法を提供することにある。このような吸水剤は制御さ ・40 れた粒径特性およびゲル弾性を有する新規な吸水剤によ り達成される。また本発明はそのような吸水剤を安価に 簡便に得る方法を提供することにある。更に本発明の別 の目的は改良された吸水剤を使って作られた著しく漏れ の少ない吸収物品を提供することにある。

[0007]

【問題点を解決するための手段】これらの諸目的は、1 49μm以下の粒子が10重量%よりも少なく、かつ生 理食塩水28g/吸水剤gを吸水する際に吸水速度が2 0~90秒の範囲である粒子状の吸水剤であって、かつ

- 4

2インチ (約11.9mm) の鋼球 (JIS B-15 01の鋼球) を20cmの高さから自由落下させたとき に、該鋼球が膨潤ヒドロゲルから弾むか、もしくは静止 後、膨潤ヒドロゲルへの該鋼球 (約11.9mm) の侵 入がないことを特徴とする吸水剤により達成される。

- 【0008】これらの諸目的は、149μm以下の粒径を有する粒子が15~75重量%の範囲の酸性基を有する吸水性架橋重合体粒子100重量部に対し、分子量5,000以上の第1級アミノ基、第2級アミノ基、第3級アミノ基およびそれらの塩よりなる群から選ばれた 10少なくとも1種を含むポリカチオン化合物を1~10重量部含有する水性液として添加混合することを特徴とする吸水剤の製造方法によっても達成される。

[0009]

【作用】本発明は、第1に、生理食塩水28g/吸水剤gを吸水する際に吸水速度が20~90秒、好ましくは30~70秒の範囲で、かつこのようにして得られる膨潤ヒドロゲルに直径15/32インチ(約11.9mm)の鋼球を20cmの高さから自由落下させたときに、鋼球が膨潤ヒドロゲルから弾むか、もしくは静止後、該膨潤ヒドロゲルへの該鋼球(約11.9mm)の侵入がないことを特徴とする吸水剤である。

【0010】しかして、該吸水剤は、粒子状であって、その粒度分布が造粒により149 μ m以下の粒子が10 重量%より少なく、好ましくは5重量%未満であり、かつ149 \sim 500 μ mの粒子が50重量%以上、好ましくは70重量%以上含有するものである。

【0011】前記吸水剤は、吸水速度が速ければ、速いほどよいものではない。すなわち、従来は、吸水速度は速ければ速いほど良いと考えられてきた。しかしながら 30 驚くべきことに、前記吸水速度が20秒未満の場合、例えばパルプと混合して吸水体を作成した場合、無荷重下での一次吸水速度は確かに優れるものの、荷重下での二次および三次にわたる吸水において逆にマイナスとなることが確認されたのである。すなわち、吸水速度が重すぎる場合、吸水し膨潤した吸水剤間での液の流れを閉塞させる傾向がみられたのである。したがって、荷重下での再吸収速度が遅くなるので、おむつ等の吸収物品において漏れを生じるのである。 40 おむつ等の吸収物品において漏れを生じるのである。

【0012】また、前記落球試験において鋼球が膨潤と ドロゲルから弾むか、もしくは静止後、膨潤ヒドロゲル への該鋼球(約11.9mm)の侵入がないことが必須 の要件である。すなわち、鋼球が弾むか、もしくは鋼球 の侵入がないということは、膨潤ヒドロゲルが高い反発 力を有するため、荷重がかかる用途(例えば紙おむつ、 生理用ナプキンなど)において、荷重がかかった後も、 二次および三次吸水の吸水速度を速く保つことができる のである。 【0013】さらに、同じような吸水速度を持つ吸水剤を用いて、落球侵入の重要性を比較してみると、明らかに落球侵入の有無によって荷重下の二次吸水速度が異なっているのである。また、繊維質材料とともに複合化して得られる紙おむつや生理ナプキン等のごとき吸収物品においては、ゲル弾性が高いために、荷重下であっても繊維(例えばセルロース繊維)間のキャピラリーを閉塞させることなく、このため荷重下でも吸水速度が速くなる。

【0014】本発明の吸水剤の典型例は、特定の粒子径 を有する酸性基を有する吸水性架橋重合体粒子に、特定 分子量の水溶性ポリカチオン化合物含有水性液を添加混 合することにより得られる。

【0015】本発明で使用される酸性基を有する吸水性 架橋重合体粒子としては、公知のものが使用できる。例えば、部分中和ポリアクリル酸架橋重合体(米国特許第 4,286,082号、4,654,039号、4,8 33,222号、欧州特許第68,189号等)、架高された澱粉ーアクリル酸塩共重合体(米国特許第4,76,663号)、部分中和架橋イソブチレンーマン・設力を使います。では、1000円では、100円では、

【0016】本発明において、水溶性の高分子量ポリカチオン化合物水性液と接触混合されるベースポリマー粒子は、その1次粒子のすべてが840μmよりも小さく、かつ149μmよりも小さい粒子が15~75重量%、特に25~70重量%の範囲であることが好ましい。15重量%未満では、得られた吸水剤の吸水速度のバランスが崩れてしまう。また、149μmよりも小さい粒子が全体の75重量部%よりも多い場合にのがル速度のバランスが崩れてしまい、更に吸水後にそのゲル強度が小さくなりすぎていわゆるゲルブロックを起こすので吸水特性上好ましくない。

【0017】本発明に使用される水溶性高分子量ポリカチオンは、少なくともその平均分子量が 5,000以上、好ましくは、10,000~100,000のものであって、第1級アミノ基、第2級アミノ基、第3級アミノ基はよびそれらの塩よりなる群から選ばれる少なくとも1種を含むポリカチオン化合物であることか好ましい。平均分子量がこれよりも低いと、得られた吸水剤のゲル弾性が低下し、本発明の吸水剤は得られない。また50 第4級アミノ基のみを含有する化合物を使用した場合で

あっても本発明の効果は得られない。本発明で使用され る水溶性の高分子ポリカチオンとしては、ポリエチレン イミン、ポリプロピレンイミン等のポリアルキレンポリ アミン、変性ポリエチレンイミン、ポリアリルアミン、 ポリビニルアミン、ポリエーテルアミン等を例示でき る。好ましいポリカチオンはポリエチレンイミンであ

【0018】水溶性高分子量ポリカチオン化合物の使用 鼠は、好ましくは酸性基を有する吸水性架橋重合体粒子 100重量部に対し、1~10重量部の範囲である。1 重量部未満では、得られた吸水剤のゲル弾性が不十分と なる。更に得られた顆粒品が弱い衝撃等で簡単に元の粉 粒に戻ることがあって好ましくない。一方、10重量部 を越える場合には吸水速度のコントロールが困難となる だけでなく、経済的観点からも好ましくない。本発明に おいて、ポリカチオン化合物は水性液の状態で添加混合 される。水性液は通常水溶液の状態で使用されるが、必 要により水に親水性有機溶媒を混合させておくことも可 能である。使用される親水性有機溶媒の量は水に対して 同量よりも少ない量が適切である。

【0019】本発明の吸水剤は、例えば、以下の方法、 すなわち、すべての粒子が840ミクロンよりも小さ く、149ミクロン以下の粒子が15~75重量%の範 囲の、酸性基を有する架橋重合体粒子100重量部に対 し、分子量5,000以上の第1級アミノ基、第2級ア ミノ基、第3級アミノ基およびそれらの塩よりなる群か ら選ばれる少なくとも1種を含むポリカチオン化合物を 1~10重量部、好ましくは2~8重量部含有する水性 液を添加混合することによって得ることができる。混合 に際しては、例えば、洗剤等の製造に用いられている顆 30 粒製造装置や、高速攪拌混合機、気流混合機、転動式混 合機、混練機、スプレードライヤー等機械的に混合ある いは造粒する装置を使用できる、また、ポリカチオン化 合物を含有する水性液中のポリカチオンの濃度は通常1 0~90重量%、好ましくは35~75重量%の範囲で ある。あまりにポリカチオン化合物の濃度が薄かったり **濃かったりすると、均一な混合が行われていないことが** ある。得られた混合物は必要に応じて乾燥させてもよ い。また、微粒子酸化チタン、シリカ等を後添加しても さい粒子が10重量%未満となるようにコントロールさ れることが好ましい。顆粒の粒子径をこの範囲にコント ロールするためにフラッシュミルの様な装置を使用して 破砕造粒することが好ましい。本発明では、高分子量の ポリカチオンがバインダー助剤として働くため、得られ る吸水剤の粒度分布をよりシャープにすることができ る。得られた吸水剤は微粒子の発生が少ないために、そ の取扱い性を飛躍的に向上させることもできる。

【0020】上記方法により得られた本発明の吸水剤 は、吸水速度が適切な範囲に制御され、かつ、従来の方 50 物 (以下、吸水性樹脂粒子 (A) という) を得た。この

法では得ることのできなかったゲル弾性を有するもので ある。さらに、水溶性のポリカチオン化合物がバインダ 一助剤としても働くために、得られた顆粒の機械的強度 が著しく向上しており、実使用にあっては吸水性重合体 微粒子の飛散を著しく押さえることができるものであ

【0021】本発明の吸水剤は、その改善された吸水特 性のため、例えば粉砕バルブと混合されて使用されるこ とによって特に優れた効果を発揮するものである。粉砕 10 パルプとの混合物は、マット状に成形されることによ り、例えば紙おむつ、生理用ナプキン等の吸水体として 好適に使用できる。本発明者らによって、吸水速度を限 りなく速くすることは、逆にその荷重下における吸水速 度が低下するものであることが実証された。従って、適 当な範囲に吸水速度が制御されることは特にこの用途に 好ましい。28g生理食塩水/吸水剤gを吸水するまで の吸水速度が、20~90秒の範囲に制御されることは 本発明において臨界的な意味を持つものである。更に、 本発明の吸水剤は28g生理食塩水/吸水剤gを吸水し 20 たときに、鋼球の自由落下侵入がないというこれまでに ない新規なゲル弾性を有する吸水剤を提供するものであ る。鋼球の自由落下侵入がないということにより、例え ば吸水剤/粉砕パルプの使用比率を55~95/45~ 5というこれまでにない、吸水剤リッチな条件の使用で あっても、パルプのキャピラリーを閉塞させることなく 使用可能であることも明らかになった。

【0022】従って、本発明の吸水剤は、使い捨ておむ つ、生理用ナプキン等の衛生材料の他、土壌保水剤、育 苗シート、種子コーティング、農薬崩壊助剤、キノコ培 地、水苔代替、鮮度保持材、ドリップ吸収材、猫砂、食 品の脱水、結露防止材、法面吹付用保水材、使い捨てカ イロ、シーリング材、ゲル芳香剤、汗取りバンド、保冷 材、消臭材、携帯用トイレ、湿布材、創傷保護用ドレッ シング、止水材、油水分離、消化用ゲル等種々の用途に も使用可能である。

[0023]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに説明する が、これに限定されるものではない。

【0024】参考例1 吸水性樹脂粒子(A)の合成 よい。得られた顆粒の粒子径は140ミクロンよりも小 40 アクリル酸ナトリウム74. 95モル%、アクリル酸2 5 モル%およびトリメチロールプロパントリアクリレー ト0.05モル%からなるアクリル酸塩系単量体の39 %水溶液4,000重量部を、過硫酸ナトリウム5.0 重量部およびL-アスコルビン酸 0. 25重量部を用い て窒粜雰囲気中30~70℃で重合を行ない、ゲル状含 有水架橋共重合体を得た。得られた含水ゲル状重合体を 150℃の熱風乾燥機で乾燥後、ハンマーミルで粉砕 し、500μmの開孔を有する金網(JIS 32メッ シュ標準ふるい)でふるい分けして、32メッシュ通過

物の粒度分布は、149~500μmの粒子が68.7 重量%、149μm以下の粒子が31.3重量%であっ

【0025】参考例2 吸水性樹脂粒子(B)の合成例 アクリル酸99.8モル%およびメチレンピスアクリル アミド0. 2モル%からなるアクリル酸系単量体の20 %水溶液4,000重量部をアゾ系開始剤V-50(和 光純薬工業株式会社製) 12重量部、過酸化水素4重量 部およびL-アスコルビン酸1重量部を用いて窒素雰囲 気中10~80℃で重合を行ない、ゲル状含水架橋重合 10 体を得た。得られた含水ゲル状重合体を解砕し、このも のに水酸化ナトリウムを2,224重最部加え混合し た。その後、150℃の熱風乾燥機で乾燥し、ハンマー ミルで粉砕し、500μmの開孔を有する金網でふるい 分けして、500μm以下の吸水性樹脂粒子(B)を得 た。この物の粒度分布は、1 4 9 ~ 5 0 0 μ m が 3 0, %、149μm以下は70%であった。

【0026】実施例1

吸水性樹脂粒子(A)100重量部に対して、エポミン P-1050 (ポリエチレンイミン、数平均分子量約7 20 素、日本アエロジル株式会社製)を1重量部混合し84 万の50%水溶液、株式会社日本触媒社製)を6重量部 添加混合し、室温で1時間放置後、混合物を解砕し、全 ての粒子を840μmの開孔を有する金網を通過せしめ た。更にアエロジル200(超微粒子の酸化硅素、日本 アエロジル株式会社製)を0.5重量部混合して本発明 の吸水剤(1)を得た。この物の粒度分布は、149~ 500μmの粒子が85. 4重量%、149μm以下の 粒子が2.2重量%であった。

【0027】実施例2

吸水性樹脂粒子 (A) をさらに297μmの開孔を有す 30 る金網(JIS 48メッシュ標準ふるい)でふるい分 けして、48メッシュ通過物(以下、吸水性樹脂粒子

(C) という) を得た。この物の粒度分布は、149 μ m以下の粒子が46.2重量であった。吸水性樹脂粒子

(C) 100重量部に対して、エポミンP-1050 (ポリエチレンイミン、数平均分子量約7万の50%水 溶液、株式会社日本触媒社製)6重量部、エタノール2 重量部からなる水性液を添加混合し、70℃で15分間 放置後、混合物を解砕し、全ての粒子を840μmの開 孔を有する金網を通過せしめた。このものにさらにアエ 40 ロジル200(超微粒子の酸化硅素、日本エアロジル株 式会社製)を 0. 5 重量部混合して本発明の吸水剤

(2) を得た。この物の粒度分布は、149~500_µ mの粒子が90.3重量%、149μm以下の粒子が 2. 7重量%であった。

【0028】実施例3

吸水性樹脂粒子(B)100重量部に対して、エポミン P-1050 (ポリエチレンイミン、数平均分子量約7 万の50%水溶液、株式会社日本触媒社製) 6重量部、 エタノール 2 重量部からなる水性液を添加混合し、室温 $50~{
m cm}^2~$ (約196kPa) で5 秒間プレスして、坪量約

で1時間放置した。全ての粒子を840μmの開孔を有 する金網を通過せしめ、さらにアエロジル200(超微 粒子の酸化硅索、日本エアロジル株式会社製)を0.5 重量部混合して本発明の吸水剤 (3) を得た。この物の 粒度分布は、149~500μmの粒子が76重量%、 149μm以下の粒子は4.7重量%であった。

【0029】比較例1

(5)

吸水性樹脂粒子(A)をさらに149μmの開孔を有す る金網(JIS 100メッシュ標準ふるい)でふるい 分けして、100メッシュ通過物(以下、吸水性樹脂粒 子 (D) という) を得た。吸水性樹脂粒子 (D) 100 重量部に対して、実施例2と同様の処理を行ない、比較 吸水剤(1)を得た。この物の粒度分布は、149~5 00μmの粒子が62.8重量%、149μm以下の粒 子が19.0重量%であった。

【0030】比較例2

吸水性樹脂粒子(A)100重量部に対して、硫酸アル ミニウムの10%水溶液を5重量部添加混合し室温で4 0 分間放置し、アエロジル200 (超微粒子の酸化硅 0 μ mの開孔を有するふるいを通過せしめて比較吸水剤 (2) を得た。この物の粒度分布は、149~500μ mの粒子が67.7重量%、149μm以下の粒子が 5. 5重量%であった。

【0031】実施例4~6および比較例3~4 実施例1~3および比較例1~2で得られた吸水剤 (1)~(3)および比較吸水剤(1)~(2)を以下 の方法で評価した。結果を表1に示した。

【0032】(吸水速度)内径50mm、高さ70mm の円筒形のポリプロピレン製カップに吸水剤1gを取 り、そこに28gの生理食塩水を注ぎ均一に吸収せしめ た。注ぎ始めてから、生理食塩水がすべてゲル化(表面 に生理食塩水が見えなくなる状態)するまでの時間を測 定し、3回の平均を値とした。

【0033】 (落球試験)

吸水速度測定後、カップ内で28g/gに膨潤したゲル を10分間放置した。その後、得られた膨潤ヒドロゲル に髙さ20cmから鋼球(直径15/32インチ <u>(約</u>1 1. 9mm)、重量6. 9g: JIS B-1501の **鋼球)を自由落下させた。ボールが該膨潤ヒドロゲルか** ら弾むか、もしくは侵入した距離を測定した。この試験 を3回行い平均を求めた。

【0034】実施例7

実施例1で得られた吸水剤(1)140重量部および粉 砕パルプ60重量部をミキサー中で乾式混合し、次いで バッチ型空気抄造装置を用いてワイヤースクリーン上に 空気抄造して、寸法10cm×20cmのウエブとし た。得られたウエブの上下面を坪鼠0.0013g/c m² のティッシュペーパで挟持し、その後圧力2kg/ 11 0.05g/cm²、密度約0.17g/cm²の本発 明の吸水体(1)を得た。

【0035】実施例8~9および比較例5~6 実施例2~3で得られた吸水剤(2)~(3)および比 較例1~2で得られた比較吸水剤(1)~(2)を用 い、実施例7と同様にして本発明の吸水体(2)~

(3) および比較吸水体(1)~(2)を得た。

【0036】実施例10~12および比較例7~8 得られた本発明の吸水体(1)~(3)、比較吸水体

(1)~(2)を以下の方法で評価して、吸水体の吸水 10 特性を評価した。結果を表1に示した。

【0037】 (無荷重下での吸水体評価) 得られた吸水体を直径9cmの円形に切り取り、直径120mm、高さ40mmのシャーレーに入れ、そこに生理食塩水50gを注いだ。注ぎ始めてから、生理食塩水がすべて吸水

体に吸水されるまでの時間を測定し、3回の平均を値と した。

【0038】 (荷重下での吸水体評価)

得られた吸水体を直径9cmの円形に切取り、直径120mm、高さ40mmのシャーレーに入れ、そこに生理食塩水30gを注いだ。注ぎ始めてから、生理食塩水がすべて吸水体に吸収されるまでの時間を測定した(無荷重下)。5分間放置後、12g/cm² (約1.18kPa)の荷重を吸水体全体にかけ、その状態でさらに生理食塩水20gを注いだ。注ぎ始めてから、生理食塩水が全て吸水体に吸収されるまでの時間を測定した(荷重下)。3回の平均を値とした。

[0039]

【表1】

	吸水剤で	吸水剤での評価		吸水体での評価	
	吸水速度	侵入 距離	無荷重下	無荷重下/荷重下	
	(sec)	(mm)	(sec)	(sec)	
吸水剤(1)(2)(3)	60	0	25	8/10	
	45	0	22	9/6	
	31	0	17	9/9	
比較吸水剤 (1)	19	0	13	5/40	
(2)	36	>14		6/21	

【0040】 実施例13

実施例1で得られた吸水剤(1)150重量部および粉砕パルプ150重量部をミキサー中で乾式混合し、次いでバッチ型空気抄造装置を用いてワイヤースクリーン上に空気抄造して、寸法10cm×20cmのウエブとし30た。得られたウエブの上下面を坪量0.0013g/cm²のティシュペーパーで挟持し、その後圧力2kg/cm²(約196kPa)で5秒間プレスして、坪量約0.05g/cm²、密度約0.17g/cm³の本発明の吸水体(4)を得た。

【0041】実施例14~15および比較例9~10 実施例2~3で得られた吸水剤(2)~(3)および比 較例1~2で得られた比較吸水剤(1)~(2)を用 い、実施例13と同様にして本発明の吸水体(5)~

(6) および比較吸水体(3)~(4)を得た。

【0042】実施例16~21および比較例11~14 得られた本発明の吸水体(1)~(6)、比較吸水体 (1) ~ (4) を以下の方法で評価して、吸水体の吸水 特性を評価した。結果を表2に示した。

【0043】(荷重下での吸水体の一次・二次吸収評価)

得られた吸水体を直径9cmの円形に切り取り、直径120mm、高さ40mmのシャーレーに入れた。吸水体の上に直径9cmのアクリル樹脂板を載せ、更にその上に荷重を置いて、吸水体全体に14g/c㎡ (約1.37kPa)の荷重がかかるようにした。

【0044】この状態で、生理食塩水25gを注ぎ、注ぎ始めてから生理食塩水がすべて吸水体に吸水されるまでの時間を測定した(一次吸収)。5分後、更に25gの生理食塩水を注ぎ、再び生理食塩水がすべて吸水体に吸収されるまでの時間を測定した(二次吸収)。

10 [0045]

【表2】

14

13			
	加重下での 一次吸収 (sec)	吸水速度 二次吸収 (sec)	
吸水体(1)	36	57	
(2)	27	55	
(3)	24	56	
(4)	35	91	
(5)	27	64	
(6)	23	56	
比較吸水体(1)	25	138	
(2)	29	109	
(3)	19	156	
(4)	29	108	

【0046】 実施例22

実施例1で得られた吸水剤(1) 1 2 0 重量部および粉砕パルプ8 0 重量部をミキサー中で乾式混合し、次いでバッチ型空気抄造装置を用いてワイヤースクリーン上に空気抄造して、寸法1 5 c m×40 c mのウエブとした。得られたウエブの上下面を坪量0.0013g/cm²のティッシュペーパーで挟持し、その後圧力2 kg20/cm²(約196 k Pa)で5秒間プレスして、坪量約0.05g/cm²、密度約0.17g/cm³の本発明の吸水体(7)を得た(重量24g)。

【0047】液透過性ポリプロピレントップシート、本発明の吸水体(7)、レッグギャザーを含む液不透過性ポリエチレンバッグシートおよび2つのテープファスナーからなる本発明の吸収物品(1)を両面テープにより個々のコンポーネントを締結させて手で組み立てた。本

発明の吸収物品(1)の重量は、45gであった。

【0048】比較例15

比較例2で得られた比較吸水剤(2)を用いて、実施例22と同様の方法で比較吸収物品(1)を作成した。比較吸収物品(1)の重量は45gであった。

【0049】実施例23

本発明の吸収物品(1)と比較吸収物品(1)を、8人の母親のパネル(1 才児)により約一ヶ月にわたり試験した。各パネリストは、20個のおむつを無作意に受け取って試験した。試験後、各おむつを回収し、その漏れ率を比較した。結果を表3に示した。本発明の吸収物品が優れた吸収特性を有していることが判る。

[0050]

【表3】

	吸収物品 (1)	比較吸収物品(1)
むつ総数(個)	80	80
れ回数	5	12
重れ 率(%)	6. 3	15

[0051]

【発明の効果】本発明による吸水剤は、以上のごとき構成を有しており、膨潤ヒドロゲルが高い反発力を有しているので、荷重がかかる用途において、荷重がかかった後も、二次および三次吸水の吸水速度を速く保つことが 40できる。

【0052】また、繊維質材料とともに複合化して得られる紙おむつや生理用ナプキン等のごとき吸水物品においては、ゲル弾性が高いために、荷重下であっても繊維間のキャピラリーを閉塞させることはなく、このため荷重下でも吸水速度が速くなるという利点がある。

フロントページの続き

特別 昭62-112655 (JP, A)
 特別 昭58-42602 (JP, A)
 特別 昭62-112654 (JP, A)
 特別 平5-156034 (JP, A)
 特別 平5-31362 (JP, A)
 特別 昭57-73007 (JP, A)
 特別 平6-340818 (JP, A)
 特別 平6-57010 (JP, A)

(58) 調査した分野(Int.Cl.7, DB名)

CO8L 101/14

A61F 13/00 350

B01J 20/26